PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

A61L 27/26, 27/34, 27/38 // C08L 89/06, 5/08

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/32251

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

8. Juni 2000 (08.06.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/09444

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 3. Dezember 1999 (03.12.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 55 890.2

3. Dezember 1998 (03.12.98) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): NER-LICH, Michael [DE/DE]; Fichtenstrasse 15, D-93080 Pentling (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ANGELE, Peter [DE/DE]; Auhölzlweg 10, D-93053 Regensburg (DE). KUJAT, Richard [DE/DE]; Am Weingert 1, D-93186 Pettendorf (DE).
- (74) Anwalt: LEDERER, KELLER & RIEDERER; Prinzregentenstrasse 16, D-80538 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

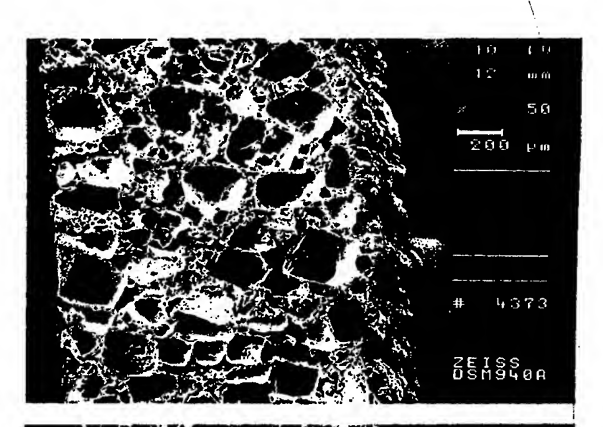
- (54) Title: POROUS COMPOSITE MATRIX AND THE PRODUCTION AND USE THEREOF
- (54) Bezeichnung: PORÖSE KOMPOSITMATRIX, DEREN HERSTELLUNG UND VERWENDUNG

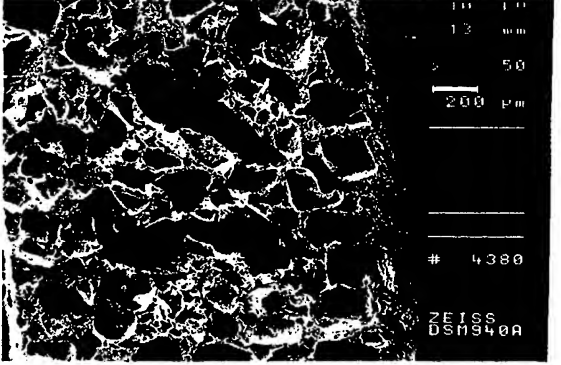
(57) Abstract

The invention relates to a porous composite matrix, consisting of a hyaluronic acid derivative and hydrolysed collagen. The biocompatible and biodegradable composite matrix can be used for tissue engineering of chondral and osseous tissue and for repairing musculoskeletal defects.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft eine poröse Kompositmatrix aus einem Hyaluronsäurederivat und hydrolysiertem Kollagen, die als biokompatible und biodegradable Kompositmatrix Verwendung zum Tissue Engineering von chondralem und ossärem Gewebe und zur Reparatur muskuloskeletaler Defekte findet.





LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

\mathbf{AL}	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
\mathbf{AT}	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
$\mathbf{B}\mathbf{B}$	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
\mathbf{BE}	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
\mathbf{BF}	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
\mathbf{BG}	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	$\mathbf{U}\mathbf{G}$	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
\mathbf{CG}	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugosławien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	$\mathbf{z}\mathbf{w}$	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 00/32251 PCT/EP99/09444

Poröse Kompositmatrix, deren Herstellung und Verwendung

Die Erfindung betrifft eine poröse Kompositmatrix aus einem Hyaluronsäurederivat und hydrolysiertem Kollagen, die als biokompatible und biodegradable Kompositmatrix Verwendung zur Reparatur muskuloskeletaler Defekte findet.

Zur Regeneration von Gewebedefekten ist die Verwendung einer biodegradablen Matrix körperverträglichen, langsam unter geeigneten Bedingungen die erforderlich, die eingebrachter mit Zellen ausgeprägter Differenzierung interzellulären Matrix Produktion einer spezifischen ermöglicht. Im Stand der Technik sind verschiedene Matrizes dieser Art bekannt.

2

WO 00/32251 PCT/EP99/09444

Die WO 97/28192 offenbart ein Verfahren zur Herstellung prionenfreier Kollagenprodukte, die als schwammartiges Implantat verwendet werden können. Für okulare Anwendungen kann das Kollagenprodukt zur Erhöhung der Transparenz mit 5 Gew.-% Hyaluronsäure versetzt werden. Die Hyaluronsäure stimuliert außerdem die Zellinfiltration in das Implantat.

Die WO 91/18558 und WO 91/16867 sowie das US 4,880,429 offenbaren Kompositmatrizes aus Kollagen und bis zu 25 Gew.-% Glykosaminoglykanen wie beispielsweise Hyaluronsäure.

Die EP-A-0 784 985 offenbart einen porösen Kompositkörper, der ein bioabsorbierbares hydrophiles Material ausgewählt aus Gelatine, Hyaluronsäure und einem Hyaluronsäurederivat umfaßt. Der Körper wird zur Vermeidung einer verfrühten Resorption zusätzlich mit einer verzögert resorbierbaren Polymerschicht versehen.

Die WO 97/14376 offenbart eine Knochentransplantatmatrix aus Kollagen, die als Bindemittel Hyaluronsäure enthalten kann.

intramolekular offenbart interund 5,676,964 Das vernetzte Ester von sauren Polysacchariden wie bevorzugt als können biodegradable, Hyaluronsäure. Diese Ester chirurgische als Materialien beispielsweise schwammige Gegenstände eingesetzt werden.

deutliche zeigen jedoch Matrizes Die bekannten von die Bereitstellung für der Einschränkungen in eingebrachter Zellen geeigneter Differenzierung (z.B. frühzeitige Resorption, Milieubedingungen geeignete Matrixzusammensetzung) und sind auch im Hinblick Handhabung notwendige Stabilität die für auf die unbefriedigend.

Eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht somit darin eine Matrix zur Verfügung zu stellen, die die Zelldifferenzierung und interzellulare Matrixproduktion WO 00/32251 PCT/EP99/09444

3

unterstützt und dann selbst langsam degradiert wird. Außerdem soll die Matrix eine ausreichende Stabilität aufweisen, die die Matrix nicht nur für eine Vorkultivierung von Zellen in vitro sondern auch für eine in vivo Implantation gut geeignet und leicht handhabbar macht.

diese Aufgabe eine durch gefunden, daß wurde Es nun Hyaluronsäurederivat und einem Kompositmatrix aus gelöst bestimmter Zusammensetzung hydrolysiertem Kollagen wird.

Die vorliegende Erfindung betrifft somit eine poröse Kompositmatrix, wobei die Matrix aus Matrixbildnern umfassend ein Hyaluronsäurederivat und hydrolysiertes Kollagen aufgeaut ist, und die Matrixbildner in einem Gewichtsverhältnisbereich von Hyaluronsäurederivat zu hydrolysiertem Kollagen von 30:70 bis 99:1 vorliegen.

Die erfindungsgemäße Kompositmatrix umfaßt als Matrixbildner ein Hyaluronsäurederivat und hydrolysiertes Kollagen bevorzugt in einem Gewichtsverhältnis von 60:40 bis 99:1 und besonders bevorzugt von etwa 70:30.

Bevorzugt ist die Matrix nur aus dem Hyaluronsäurederivat und dem hydrolysierten Kollagen aufgebaut.

gezeigt, daß Matrizes mit einem sich hat Es Hyaluronsäurederivatanteil von unter 30 Gew.-% technisch aufgrund einer zu geringen Stabilität nachteilig Umgekehrt konnte durch die erfindungsgemäße Kompositmatrix aus einem Hyaluronsäurederivat und hydrolysiertem Kollagen die Zelladhäsion, die Matrixbeladung mit Zellen und die darauffolgende Zelldifferenzierung gegenüber Matrizes aus 100% Hyaluronsäurederivat, wie sie beispielsweise aus dem eingangs genannten US 5,676,964 bekannt sind, deutlich verbessert werden.

4

WO 00/32251

PCT/EP99/09444

Außerdem wird durch das Hyaluronsäurederivat eine verzögert abbaubare Komponente direkt in die Kompositmatrix aufgenommen. Hierdurch kann beispielsweise die aus der EP-A-0 784 985 bekannte zusätzliche Beschichtung vermieden werden oder eine sonst gegebenenfalls notwendige

Kollagenderivatisierung, die aufgrund der zum Teil nachgewiesenen Toxizität der Derivatisierungsagentien unerwünscht ist.

Als hydrolysiertes Kollagen eignet sich partiell und/oder vollständig hydrolysiertes Kollagen, insbesondere Gelatine, d.h. Kollagen in stark hydrolysierter Form. Beispielsweise kann Gelatine vom Schwein oder vom Rind eingesetzt werden. Es können jedoch auch Gelatineformen mit einer höheren Aggregationsrate in Richtung Fibrillen eingesetzt werden. Stärker aggregiertes Kollagen kann zu einer Verbesserung der Matrixstabilität führen. Solche Kollagene mit unterschiedlich großen Degradationsformen können durch eine kontrollierte, langsame Hydrolyse von fibrillärem Kollagen erzeugt werden.

Das hydrolysierte Kollagen kann gewünschtenfalls zusätzlich derivatisiert und/oder quervernetzt sein.

Herstellung der Hyaluronsäurederivat zur Als erfindungsgemäßen Kompositmatrix werden Hyaluronsäureester wie Ethyl- und insbesondere Benzylester aufgrund seiner besseren biomechanischen Eigenschaften bevorzugt, wobei die Hyaluronsäure unterschiedliche Veresterungsgrade erfindungsgemäß einsetzbare für kann. Beispiele Hyaluronsäureester sind in dem US-Patent Nr. 5,676,964 genannt. Die Offenbarung dieses US-Patents wird somit in die vorliegende Beschreibung aufgenommen.

Vorteilhaft ist das eingesetzte Hyaluronsäurederivat überwiegend hydrophob.

Ein bevorzugter Hyaluronsäureester ist ein Benzylester der Hyaluronsäure (HYAFF), der beispielsweise von der Firma

Therme in Italien "Fidia Advanced Biopolymers" aus Abano verschiedenen wird in HYAFF kann. bezogen werden Veresterungsgraden angeboten, von denen erfindungsgemäß ein hochveresterter Hyaluronsäurebenzylester "HYAFF 11" (100% zugelassenes als bereits der Benzylester), im Handel erhältlich ist, Wundverbandmaterial "JALOSKIN" bevorzugt wird.

Andere Hyaluronsäureester mit niedrigeren Veresterungsgraden (beispielsweise HYAFF 11 p 75, ein Hyaluronsäurebenzylester mit einem Veresterungsgrad von ca. 75%) und/oder anderen Alkoholresten, wie beispielsweise Hyaluronsäureethylester (wie etwa HYAFF 7), oder mit Mischungen verschiedener Alkoholreste sind jedoch auch einsetzbar.

Die erfindungsgemäße Kompositmatrix ist porös, insbesondere offenporig. Bevorzugt haben die Poren in der Komositmatrix einen durchschnittlichen Durchmesser im Bereich von 10-1000 μm , insbesondere 50-500 μm . Es hat sich gezeigt, daß zu große Poren (> $1000~\mu m$) bei der Besiedelung mit Zellen zu einem hohen Zellverlust aus der Matrix, besonders bei kleinen Schwammdurchmessern führen. Bei zu kleinen Poren (< 100 µm) zeigt sich ein starker Siebeffekt und die Zellen können nicht in tieferen Matrixbereichen angesiedelt werden. Jedoch kann durch einen bestimmten Anteil kleinerer Poren eine niedrigere lockerere Struktur der Kompositmatrix und eine Dichte erreicht werden. Hierdurch kann eine Beschleunigung des Abbaus in vivo ohne Änderung der für die Zellen zugänglichen Porengröße erreicht werden.

Poren mit einem durchschnittlichen Durchmesser im Bereich von $100\text{--}350~\mu\text{m}$ und Poren mit einem durchschnittlichen Durchmesser im Bereich von $350\text{--}1000~\mu\text{m}$ haben sich als vorteilhaft erwiesen. Wenn eine niedrigere Dichte oder eine lockerere Struktur der Kompositmatrix erwünscht ist, können zusätzlich Poren im Bereich von $10\text{--}100~\mu\text{m}$, insbesondere im Bereich von etwa $50~\mu\text{m}$ vorhanden sein. Auch können Poren in etwa gleicher

6

PCT/EP99/09444

Größe oder Poren mit einem Größegradienten bereitgestellt werden.

Zusätzlich kann die erfindungsgemäße Kompositmatrix chemisch oder physikalisch quervernetzt sein. Hierdurch läßt sich die biologische Abbaubarkeit der Kompositmatrix je nach Bedarf verzögern. Außerdem kann ein vorzeitiges Auslaugen von eventuellen Zusätzen verhindert werden. Als Vernetzungsmittel eignet sich beispielsweise Cyanamid, das Proteine und Polysaccharide vernetzt und beim biologischen Abbau keine körperfremden, schädlichen Reststoffe ergibt, da es zu Harnstoff degradiert wird.

Die erfindungsgemäße Kompositmatrix kann darüber hinaus biologisch aktive Verbindungen umfassen. Hierbei kann es sich beispielsweise um Verbindungen handeln, die die Eigenschaft der Matrix für die Besiedlung von Zellen optimieren, wie beispielsweise Antibiotika, Verbindungen zur Verbesserung der Zelladhäsion, Calciumsalze, induktive Faktoren oder weitere Glykosaminoglykane und deren Derivate. Vorteilhaft läßt sich die Zelladhäsion durch Zugabe von hochpolymerem Poly-L-lysin oder Beschichtung mit einem aktivierten Succinylderivat von Poly-L-lysin oder das Beimengen von Fibronektin oder Peptiden mit RGD-Sequenzen verbessern.

Um den Einsatz der erfindungsgemäßen Kompositmatrix in der Therapie von ossären Gewebedefekten zu optimierten, kann die Matrix Calciumsalze wie z.B. Calciumsufate, Calciumphosphate und Calciumcarbonate beispielsweise als Suspension oder Lösung enthalten.

Zur Verminderung der Infektionsgefahr bei der Implantation der erfindungsgemäßen Kompositmatrix kann diese auch Antibiotika enthalten.

Als weitere biologisch aktive Verbindungen kann die erfindungsgemäße Kompositmatrix beispielsweise zur Optimierung der Reparatur von muskuloskeletalen Defekten

induktive Faktoren, insbesondere Cytokine wie z.B. bFGF (fibroblast growth factor), IGF (insulin-like growth factor) oder TGFbeta (transforming growth factor) enthalten.

Die Kompositmatrix eignet sich besonders für die in vitro und differenziertem Gewebe aus Generierung von vivo in mesenchymalen und Stamm-Zellen, chondrozytären Progenitorzellen, Osteoblasten und Bindegewebezellen. Die Erfindung betrifft somit auch Kompositmatrizes, die diese Zellen umfassen.

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung ist zur Herstellung der vorstehend beschriebenen Verfahren porösen Kompositmatrix. Dieses Verfahren umfaßt das Lösen Hyaluronsäurederivats und Suspendieren des oder geeigneten einem Kollagens in hydrolysierten Lösungsmittel, die Zugabe einer pulverförmigen Verbindung, die sich in dem ersten Lösungsmittel praktisch nicht löst, die jedoch in einem zweiten Lösungsmittel löslich ist, in dem die Matrixbildner Hyaluronsäurederivat und hydrolysiertes Kollagen praktisch unlöslich sind, zu der Lösung oder Suspension, wobei die pulverförmige Verbindung eine mittlere Korngrößenverteilung im Bereich der gewünschten Porengröße der herzustellenden Kompositmatrix aufweist, das Entfernen ersten Lösungsmittels und anschließend das Lösen der des pulverförmigen Verbindung in einem zweiten Lösungsmittel, in pulverförmige Verbindung löst die die sich dem Matrixbildner praktisch nicht lösen.

insbesondere sich eignet Lösungsmittel Als erstes 1,1,1,3,3,3-Hexafluorisopropanol (HFIP). Hierbei handelt es in Flüssigkeit, der hochflüchtige eine sich um veresterte Hyaluronsäure, hydrolysiertes Kollagen (Gelatine) sowie weitere, für die spezifischen Erfordernisse notwendige Substanzen wie z.B. Wachstumsfaktoren und Calciumverbindungen gleichzeitig bei Raumtemperatur lösen bzw. suspendieren. Je größer die Molekülaggregate des hydrolysierten Kollagens

WO 00/32251 PCT/EP99/09444

sind, desto schlechter ist deren Löslichkeit in HFIP. Fibrilläres Kollagen wird nicht mehr gelöst.

8

Konzentrationen der Ausgangsstoffe Die in dem ersten das für erfindungsgemäße Verfahren Lösungsmittel sind unwesentlich und können variiert werden, solange handhabbare Lösungen bzw. Suspensionen erhalten werden. Dies betrifft sowohl die Konzentrationen der einzelnen Komponenten, als auch die Gesamtkonzentration der Komponenten in dem ersten Die Einzelkonzentrationen Lösungsmittel. von Hyaluronsäurederivat und dem hydrolysierten Kollagen bestimmen das Gewichtsverhältnis der beiden Komponenten im Endprodukt. Da zum Schluß das erste Lösungsmittel dem Endprodukt entzogen wird, bestimmt die Gesamtkonzentration die Dichte und Festigkeit des Endproduktes.

Für die Handhabung der erfindungsgemäßen Kompositmatrix spielt deren mechanische Festigkeit in nassem Zustand eine wichtige Rolle. Die Festigkeit der Kompositmatrix ist bei hohem Hyaluronsäurederivatanteil in der Matrix am größten, da die Matrix hier am wenigsten quillt. Bei wachsendem Anteil des hydrolysierten Kollagens quillt die Kompositmatrix zunehmend stark und wird weniger stabil.

Bevorzugt wird in dem erfindungsgemäßen Verfahren HYAFF mit 5 Gew.-% in HFIP gelöst. Hierzu kann Gelatine in variabler Einzelkonzentration von beispielsweise bis zu 7,5 Gew.-% beigegeben werden, so daß eine hohe Gesamtkonzentration von 12,5 Gew.-% Matrixbildner in der Lösung erreicht wird. Dadurch wird die Minderung der Festigkeit wegen der starken Quellung kompensiert. Lösungen mit einer Gesamtkonzentration von mehr als 12,5 Gew.-% sind sehr zäh und lassen sich schlecht handhaben. Eine Erhöhung des Anteils der Gelatine im Endprodukt ist daher nur dann durchführbar, wenn der HYAFF-Anteil reduziert wird. Jedoch mindert eine Reduktion des HYAFF-Anteils (beispielsweise auf eine Einzelkonzentration von 2,77 Gew.-% bei einer Gesamtkonzentration von 9,23 Gew.-% der Matrixbildner in der Lösung, was einem Gewichtsverhältnis

9

PCT/EP99/09444

von HYAFF zu Gelatine von 30:70 entspricht) die Stabilität der Matrix ohne eine Verbesserung der Bioverträglichkeit zu ergeben.

Grundsätzlich wirkt sich der Zusatz von Gelatine positiv auf die Bioverträglichkeit und auf die histogene Eigenschaft der Matrix aus. In vitro und in vivo bewährte sich ein Gewichtsverhältnis von Hyaluronsäurederivat zu hydrolysiertem Kollagen von etwa 70:30, wobei jedoch je nach Anwendung zum Beispiel für die Bildung von Knorpel oder für die Regeneration von Knochengewebe optimale Gewichtsverhältnisse im Bereich von 99:1 bis 60:40 liegen können.

Die Porenbildung erfolgt durch Zugabe einer pulverförmigen Verbindung, die in dem ersten Lösungsmittel praktisch nicht löslich ist. Wird als erstes Lösungsmittel HFIP verwendet, so eignete sich beispielsweise Natriumchlorid als pulverförmige Verbindung zur Porenbildung. Natriumchlorid ist praktisch unlöslich in HFIP, außerdem ist es untoxisch und billig.

Neben Natriumchlorid eignet sich darüber hinaus z.B. beim Einsatz von HFIP als erstes Lösungsmittel jedes wasserlösliche und in HFIP nicht lösliche Alkali- oder Erdalkalisalz, insbesondere -halogenid. Aus den oben genannten Gründen wird jedoch Natriumchlorid bevorzugt.

Die zugegebene Menge der pulverförmigen Verbindung bestimmt die Porenzahl und damit die Dichte und auch Festigkeit der vorteilhaft sich ein Als hat hergestellten Matrix. Suspension oder Lösung Gewichtsverhältnis von zu Natriumchloridkristallen von etwa 1:2 erwiesen.

Die Porengröße wird durch die Auswahl der Korngröße der pulverförmigen Verbindung bestimmt. Käufliches Natriumchlorid hat überwiegend Körner mit einem Durchmesser zwischen 500 und 1000 μm . Fraktionen von kleineren Größen können einfach durch zermörsern von größeren Körnern und durch Sieben durch kalibrierte Siebe hergestellt werden.

10

PCT/EP99/09444

Das Gemisch aus HYAFF, Gelatine und Natriumchloridkristallen hat die Konsistenz einer dicken Paste. Durch das Pressen mit einem Stempel in Formen, beispielsweise aus innertem Kunststoff (PTFE, PE, PVC) ist es möglich, Matrixobjekte herzustellen, deren Form weitgehend dem Bedarf angepaßt werden kann. Da HFIP als Lösungsmittel sehr volatil ist, erfolgt ein schnelles Trocknen des Gemisches. Deswegen sollte das Gemisch in geschlossenen Gefäßen aufbewahrt und möglichst schnell verarbeitet werden. Das Trocknen kann beispielsweise über Nacht unter einem Abzug und anschließend einige Stunden im Vakuum erfolgen. Danach kann die Kompositmatrix aus der Form entnommen werden.

Da das Gemisch während der Trocknung kaum schrumpft, kann das Schwierigkeiten bereiten. der Matrix Deswegen Loslösen gestaltet sein, daß die Formen sollten **S**O man getrockneten Inhalt mit einem Stempel herausdrücken kann. Beispielsweise können zylinderförmige Matrizes mit einem Durchmesser von 3-18 mm und einer Höhe von 2-15 mm leicht Für die Herstellung von größeren werden. hergestellt Matrixblöcken haben sich kuboide, wannenförmige Formen als besonders geeignet erwiesen, die aus zerlegbaren Wand- und Bodenteilen zusammengelegt sind.

erfindungsgemäßen Kompositmatrix werden der Die anschließend durch Lösen der pulverförmigen Verbindung in einem zweiten Lösungsmittel erhalten, in dem sich die pulverförmige Verbindung löst und die Matrixbildner praktisch nicht lösen. Wenn Natriumchloridkristalle als pulverförmige Verbindung verwendet werden, eignet sich als insbesondere Wasser. Mehrfaches Spülen in Lösungsmittel Reinwasser entfernt das Salz und eventuell noch anhaftende Spuren von HFIP. Bei kleinen Proben empfehlen sich vier Wechsel des zweiten Lösungsmittels nach jeweils 15 Minuten Eintauchzeit, bei größeren Proben 6 Wechsel nach jeweils 20 Minuten.

11

PCT/EP99/09444

Beim ersten Trocknen der Kompositmatrix durch Verdampfen des ersten Lösungsmittels werden primär geschlossene Poren mit darin enthaltenen Salzkörnern erzeugt. Während des Waschvorgangs quillt die semipermeable Substanz der Matrix auf und es kommt in den Poren zur Bildung einer osmotisch hochaktiven Salzlösung. Infolgedessen platzen bei weiterer Wasseraufnahme die Poren und die Matrix wird zum Schluß offenporig.

Falls gewünscht, kann die Kompositmatrix während oder nach der Herstellung zusätzlich mit wie oben beispielhaft genannten biologisch aktiven Verbindungen beladen werden. Vorteilhaft werden die biologisch aktiven Verbindungen zu der Lösung oder Suspension der Matrixkomponenten noch vor der Zugabe der pulverförmigen Verbindung zugesetzt.

Vorteilhaft wird die so hergestellte Kompositmatrix anschließend getrocknet. Dies kann beispielsweise durch Eintauchen in Aceton aufsteigender Konzentration (50%, 80%, 100%), blotten auf Filterpapier und anschließendes Trocknen im Vakuum erreicht werden.

Schließlich ist es ratsam, eine dünne Oberflächenschicht der Kompositmatrix beispielsweise mit einer scharfen Klinge zu entfernen, da in dieser Schicht eine hohe Zahl von geschlossenen Poren verbleibt, was das Eindringen von Zellen in die Tiefe behindert.

Vor einem Beladen mit Zellen wird die Kompositmatrix vorteilhaft sterilisiert. Dies kann durch verschiedene bekannte Sterilisationsverfahren wie beispielsweise mit Alkohol, Ethylenoxid oder durch gamma-Sterilisation erfolgen. Bevorzugt wird eine gamma-Sterilisation mit beispielsweise 350.000 rad.

Die erfindungsgemäße Kompositmatrix eignet sich für die in vitro und in vivo Generierung von differenziertem Gewebe aus chondrozytären Zellen, mesenchymalen Stamm- und

12

PCT/EP99/09444

Progenitorzellen, Osteoblasten und Bindegewebezellen. Durch eine spezifisch angepaßte Matrixzusammensetzung sowie Matrixgeometrie wird hiermit die Reparatur muskuloskeletaler Defekte möglich.

Die vorliegende Erfindung betrifft somit auch die Verwendung der oben beschriebenen Kompositmatrix zur Generierung von differenziertem Gewebe aus chondrozytären Zellen oder mesenchymalen Stamm- und Progenitorzellen, wobei frisch entnommene oder amplifizierte Zellen zu der Kompositmatrix zugegeben und gegebenenfalls unter chondro-, osteo- oder fibrogenen Bedingungen kultiviert werden.

frisch entnommenen Chondrozyten Durch Zugabe oder von mesenchymalen Stamm- und Progenitorzellen oder von in vitro dedifferenzierten Chondrozyten amplifizierten, oder der Progenitorzellen mesenchymalen Stammund zu chondrogenen Kompositmatrix erfindungsgemäßen unter Kulturbedingungen kann somit ein biomechanisch belastbares Gelenkknorpelgewebe hergestellt werden. Die erfindungsgemäße Kompositmatrix eignet sich somit zum Tissue Engineering von Gewebetypen des Binde- und Stützapparates, insbesondere von chondralem und ossärem Gewebe.

Eine so hergestellte, biokompatible und biodegradable Kompositmatrix eignet sich ohne oder mit vorheriger in vitro Kultivierung zur in vivo Differenzierung zu Gewebetypen des Binde- und Stützapparates, insbesondere zu chondralem und ossärem Gewebe unter ektoper oder autotoper Implantation.

erfindungsgemäße Kompositmatrix eignet sich Die beispielsweise für humane Chondrozyten, die aus hyalinem Knorpel gewonnen wurden. Dabei können hyaline Gelenkknorpel von Autopsien sowie Restknorpelbestände aus der Durchführung Totalendoprothesen den Entnahmeursprung darstellen. von embryonale Chondrozyten, wie eignen sich Außerdem beispielsweise von Abtreibungen erhalten werden können. Darüber hinaus können adulte mesenchymale Stammund

Progenitorzellen beispielsweise aus Knochenmark, Synovium oder Periost sowie bevorzugt embryonale mesenchymale Stammund Progenitorzellen beispielsweise aus der Nabelschnur verwendet werden. Embryonale mesenchymale Stammzellen bieten den Vorteil einer fehlenden Abstoßung bei allogener Transplantation. Zudem stehen sie ständig in ausreichender Zahl zur Verfügung und können ohne einen zusätzlichen Eingriff am Patienten gewonnen werden.

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung ist ein Implantat, das eine erfindungsgemäße poröse Kompositmatrix umfaßt. Ein solches Implantat, das vorzugsweise mit der Kompositmatrix beschichtet ist, hat den Vorteil, daß eine bessere Integration zum Knochen und gegebenenfalls auch zum umgebenden Bindegewebe hergestellt wird.

Als Implantatoberflächen, die mit der erfindungsgemäßen Kompositmatrix beschichtet werden, eignen sich insbesondere Oberflächen aus Metall, wie beispielsweise Titan oder Stahl, einem Polymer oder Keramik.

Die erfindungsgemäße Kompositmatrix weist den Vorteil auf, daß es beim Beladen der Matrix mit Zellen nur zu einer geringen Größenveränderung kommt. Bekannte Kollagenmatrizes zeigen beim Beladen mit Zellen starke Größenunterschiede (zunächst massives Aufquellen, dann starke Tendenz sich einzukugeln). Für die Anwendung von Tissue-Engineering (in vitro Erzeugung von Gewebe mit dem Ziel, dieses in einen Defekt einzubauen) ist jedoch eine Größenstabilität der Matrix auch nach Zellbeladung und Kultivierung von großem Vorteil. Dies wird durch die erfindungsgemäße Kompositmatrix und insbesondere durch die gleichzeitige Mischung der Matrixbildner unter Verwendung von HFIP erreicht.

Darüber hinaus werden mit der erfindungsgemäßen Kompositmatrix folgende weitere Vorteile erzielt:

14

PCT/EP99/09444

In stationärer Kultur ist eine Redifferenzierung amplifizierter Chondrozyten in der Kompositmatrix möglich. Es werden knorpeltypische Proteoglykane (Chondroitinsulfat, Keratansulfat, Aggregan) sowie Kollagen II gebildet. Dies konnte nach 2-, 4- und 6-wöchiger Kultivierung nachgewiesen werden.

Das in vitro erzeugte Produkt aus auf der Kompositmatrix kultivierten Chondrozyten zeigt eine deutliche Zunahme in der biomechanischen Stabilität im Vergleich zur Ausgangsbedingung am Zeitpunkt des Aufbringens von Zellen auf der Matrix.

Ohne Zellen löst sich die Matrix in vitro nach ca. 14 Tagen auf. In vivo läßt sich eine Resorption nach ca. 6-8 Wochen beobachten (Nacktmaus, Kaninchen).

Gute Differenzierungsfähigkeit von Knochenmarkzellen zu hyalinartigem Gewebe in vitro.

Sehr gute Differenzierung zu ossärem Gewebe beim Einbau in Subkutangewebe von Nacktmäusen, Resorption der Matrix in vivo erst nach 6 Wochen.

Beim Einbau in osteochondrale Defekte im Kniegelenk von Kaninchen ist eine Integration des Zell-Matrixkonstruktes erkennbar (Zellen waren hierbei Knochenmarkzellen oder Chondrozyten), Differenzierung zu Knorpelgewebe ist erkennbar. Im ossären Defektanteil zeigt sich knöcherne Integration und Ausdifferenzierung zu neuem Knochengewebe.

Keine Entzündungsneigung durch Material im Kniegelenk nachweisbar (kein Gelenkerguß, kein massiver Anstieg von Entzündungszellen).

Einbau des Zell-Matrixkonstruktes in Meniskusdefekte des Kaninchens nach vorheriger Kultivierung in vitro möglich, gute Regeneration des Meniskusdefektes, keine Entzündungsneigung im Kniegelenk.

In der Kombination mit dem Hyaluronsäurederivat ist das sonst auftretende negative Quellen bei Gelatine oder Kollagen nach Befeuchten der trockenen Matrix nicht gegeben. Dies ist für Tissue Engineering Matrizes, bei denen ein bestimmtes vorgegebenes Defektareal zu reparieren ist, besonders günstig.

Die anliegenden Figuren zeigen Vergrößerungen der erfindungsgemäßen Kompositmatrix. Es zeigen:

Figur 1 eine 50-fache Vergrößerung einer stabileren Struktur (oben) und einer schwächeren Struktur (unten),

Figur 2 eine 100-fache Vergrößerung der stabileren Struktur (oben) und der schwächeren Struktur (unten),

Figur 3 eine 200-fache Vergrößerung der stabileren Struktur (oben) und der schwächeren Struktur (unten) und

Figur 4 in den Poren wachsende Chondrozyten bei 200-facher Vergrößerung (oben) und 1000-facher Vergrößerung (unten).

Die jeweils stabilere Struktur in Figuren 1-3 wurde durch eine höhere Gesamtkonzentration der Matrixkomponenten in der Lösung während der Herstellung erhalten, wobei die Gesamtkonzentration von 6,3% für die schwächere Struktur bis 9,2% für die stabilere Struktur variiert wurde.

Die fadenartigen Strukturen in Figur 4 deuten auf die beginnende Produktion der extrazellulären Matrix hin.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung näher erläutern.

WO 00/32251 PCT/EP99/09444

16

Beispiel 1

Eine erfindungsgemäße Kompositmatrix wurde durch Auflösen von HFIP, Zugabe Gelatine in von und HYAFF Trocknen der Natriumchloridkristallen, Formen und entstandenen Paste, sowie durch Entfernen des Natriumchlorids durch mehrfaches Spülen mit Wasser hergestellt. Nach dem Trocknen wurde die Kompositmatrix einer gamma-Sterilisation unterzogen.

Beispiel 2

Präparationsbeschreibung

Gewinnung von Chondrozyten für die primäre Zellkultur

Adulter Gelenkknorpel/Embryonaler Knorpel

Hyaliner Gelenkknorpel (adult/embryonal) wurde nach Entnahme sofort in RPMI-Medium transferiert und möglichst schnell wurde der Knorpel aufgearbeitet (kleiner 24h). Hierzu zunächst mechanisch vom Knochen getrennt und dann mit einem (Endgröße: 1-2 große mm zerkleinert Skalpell daraufhin 37°C erfolgte unter Bei Knorpelstückchen). ständigem Schwenken ein enzymatischer Andau mit Kollagenase, Hyaluronidase und DNAse. Die Enzyme wurden in RPMI-Medium mit Zusatz L-Glutamin und von Hepes-Puffer, Penicillin/Streptomycin (Antibiotikazusatz) resuspendiert. Das optimierte enzymatische Dissoziationsintervall betrug 12 Stunden. Durch Zugabe von serumhaltigem Medium (RPMI mit 10% AB-Serum oder RPMI mit 10% fetalem Rinderserum (FBS)) wurde die enzymatische Aktivität gepuffert. Daraufhin erfolgte die Extraktion noch verbliebener extrazellulärer Matrixstücke durch Filtern und Zentrifugieren der Suspension, Verwerfen des Überstandes und Resuspendieren des Zellpellets in RPMI mit 10% oder RPMI FBS. Nach AB-Serum mit 10% eine stationäre und Kultivierung Zellzählung folgte Amplifikation der Chondrozyten für 14-21 Tage (2 mal pro

Woche Mediumwechsel mit serumhaltigem Medium). Nach Erreichen von Konfluenz erfolgte ein Passagieren der Zellen (Entfernen des Mediums, Zugabe von 0,25% Trypsin, nach Aufheben der Zelladhärenz Zugabe von serumhaltigem Medium, Zentrifugation Zellsuspension und daraufhin Resuspendieren des Pellets in frischem Medium, Zellzählung gewonnenen erneutes Aussähen der Zellen). Hierbei wurde zumeist eine 1 in 4 Teilung durchgeführt, d.h. eine Kulturflasche lieferte die Zellen für 4 neue Flaschen. Nach erneuter Konfluenz (ca. nach 2-4 Wochen) wurden die Zellen (Sekundärkultur) durch erneute Trypsinbehandlung (siehe oben) von dem Kulturboden abgelöst und für die Beladung der Matrizes vorbereitet.

Es können jedoch auch Zellen in Primär- und Tertiärkultur (2 Passagierungsschritte) verwendet werden.

Embryonale mesenchymale Stamm- und Progenitorzellen aus der Nabelschnur

Die Zellen wurden in DMEM Medium mit 10% FBS kultiviert und nach Erreichen von Konfluenz als Primärkultur für die Matrixbeladung verwendet. Die Gewinnung der adhärenten Zellen erfolgte wiederum durch die oben beschriebene Trypsinanwendung.

Adulte mesenchymale Stamm- und Progenitorzellen aus Knochenmark

Knochenmark wurde aus dem Darmbeinkamm von 4 Monate alten weißen Neuseelandhasen gewonnen. Zu dem Aspirat wurde "Dolbecco's modified Eagle's Medium" (DMEM) mit 10% fetalem Rinderserum (FBS) zugegeben. Nach Bestimmung der Zellzahl wurden 20×10^6 Zellen in 100 mm Zuchtschalen bei 37°C mit 5% CO_2 kultiviert. Das Medium wurde zweimal pro Woche gewechselt bis die Zellen 80% konfluent waren. Adhärente Zellen wurde wie oben beschrieben mit Trypsin behandelt, gezählt, gewaschen und in DMEM auf eine Endkonzentration von 5×10^5 Zellen/25 μ L resuspendiert.

Matrixbeladung

Zur Matrixbeladung wurde das Zellpellet in wenig Medium aufgenommen (1 mm $^3/1~\mu l$). Daraufhin erfolgte das Beladen der Matrix (steril, bisher trocken) von einer Seite. Dadurch wurde das Entweichen von Luft, die sich in der Matrix befand, sichergestellt (Einwirkzeit 1-5 Minuten). Daraufhin wurde durch Erzeugen eines Unter- und Überdruckes mit einer Pipettenspitze noch verbliebenes Medium mit hoher Zellkonzentration in die Matrix transferiert. Es sollte eine möglichst homogene Verteilung von Zellen in der Matrix erreicht werden. Durch die Zugabe von Detergenzstoffen kann die Beladung erleichtert werden.

Anschließend erfolgte eine Inkubation von 2h im Inkubator $(37^{\circ}\text{C}, 5 \% \text{CO}_2)$. Dies erlaubte den Zellen, sich an der vorliegenden Matrix zu adhärieren.

Abschließend wurde das Zell-Matrixkonstrukt mit Medium voll überschichtet und weiterkultiviert.

Kulturbeschreibung

Stationäre Kultur

Hierfür wurden unterschiedliche Kulturmedien verwendet:

RPMI mit 10% AB-Serum (Human),

RPMI mit 10% FBS oder

"Dulbecco's modified Eagle's Medium" (DMEM) mit hohem Glucosegehalt und Nähr- sowie Zusatzstoffen (ITS und Pyruvat plus Dexamethason, Ascorbinsäure und TGF betal). (Vgl. B. Johnstone in Exp. Cell Res. 238 (1998)).

WO 00/32251 PCT/EP99/09444

19

Kontinuierliche Perfusionskultur

Eine alternative Kultivierungsbedingung stellt die kontinuierliche Perfusionskultur in RPMI-Medium mit 10% AB-Serum dar.

Beispiel 3

Wirksamkeit der Beladung der erfindungsgemäßen die Um Kompositmatrix mit Zellen zu untersuchen, wurde eine gemäß Beispiel 1 hergestellt Kompositmatrix mit den gemäß Beispiel 2 gewonnenen Knochenmarkzellen beladen. Ein Teil der Matrizes wurde sofort in Formalin fixiert, gewaschen und in Paraffin eingebettet (Gruppe I). Andere beladene Matrizes (Gruppe II) wurden für 14 Tage in einem chondrogenen Medium enthaltend DMEM mit ITS + Vormischung (Collaborative Biomechanical Products), Pyruvat (1mM), Ascorbinsäure-2-phosphat (37,5 $(10^{-7}M)$ und μg/ml), Dexamethason TGF-B1 (10 kultiviert. Das Medium wurde dreimal wöchentlich gewechselt.

Zellsuspension wurde unter leichtem Quellen des Die Konstrukts in die Matrix eingebracht. Durch Toluidinblau gefärbte Bereiche der Matrizes aus Gruppe I konnte gezeigt werden, daß eine hohe Zellbeladung in allen Poren der Nach 14 Tagen unter chondrogenen vorlag. Matrizes Kulturbedingungen (Gruppe II) waren die ursprünglich weichen Zellmatrixkonstrukte gehärtet. Die Tuluidinblau gefärbten Zellen mit einer ausgeprägten Bereiche zeigten metachromatisch färbenden extrazellulären Matrix, die in der gesamten Kompositmatrix vorlag. Die extrazelluläre Matrix enthielt Kollagen II.

Beispiel 4

Wie in Beispiel 3 mit Zellen beladene Kompositmatrizes wurden subkutan in immundefiziente Mäuse implantiert (Gruppe III). Gleiche Matrizes wurden für 14 Tage in vitro in dem in Beispiel 3 beschriebenen chondrogenen Medium kultiviert und

dann in vivo implantiert (Gruppe IV). Die Implantate wurden nach 3 Wochen entnommen, in Formalin fixiert, entkalkt und in Paraffin eingebettet.

20

PCT/EP99/09444

Es wurden 5 μm dicke Scheiben der Proben geschnitten und mit Toluidinblau gefärbt. Die gefärbten Bereiche wurden nach ihrer osteochondralen Differenzierung bewertet (0 (weder Knochen noch Knorpel in den Matrixporen) bis 4 (mehr als 75% der Poren enthalten Knochen und/oder Knorpel)).

Nach 3 Wochen in vivo trat weder bei den Gruppe III noch bei den Gruppe IV Implantaten eine wesentliche Größenveränderung auf. Die für 14 Tage in vitro vorkultivierten Implantate (Gruppe IV) erschienen jedoch qualitativ härter als die Kompositmatrizes, die sofort nach der Beladung mit den Zellen implantiert wurden (Gruppe III). Das Färben mit Toluidinblau ergab eine osteochondrale Differenzierung von Zellen in den Kompositmatrizes beider Gruppen, wobei sich die Poren mit Knorpel und Knochen füllten. Die Kompositmatrizes der Gruppe mehr Knochen enthielten jedoch und IV (durchschnittliche Bewertung = 4, verglichen mit einer Bewertung von 3 für Gruppe III). Außerdem war der Anteil an Knochen in den Proben der Gruppe IV größer (Verhältnis von Knochen: Knorpel: fibrösem Gewebe in Gruppe III: 40:20:40 und in Gruppe IV: 85:10:5).

WO 00/32251 PCT/EP99/09444

21

<u>Patentansprüche</u>

- 1. Poröse Kompositmatrix, wobei die Matrix aus Matrixbildnern umfassend ein Hyaluronsäurederivat und hydrolysiertes Kollagen aufgebaut ist, und die Matrixbildner in einem Gewichtsverhältnisbereich von Hyaluronsäurederivat zu hydrolysiertem Kollagen von 30:70 bis 99:1 vorliegen.
- 2. Kompositmatrix nach Anspruch 1, worin die Matrixbildner in einem Gewichtsverhältnisbereich von Hyaluronsäurederivat zu hydrolysiertem Kollagen von 60:40 bis 99:1, bevorzugt in einem Gewichtsverhältnis von etwa 70:30 vorliegen.
- 3. Kompositmatrix nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin das hydrolysierte Kollagen partiell und/oder vollständig hydrolysiert ist.
- 4. Kompositmatrix nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin das hydrolysierte Kollagen zusätzlich derivatisiert und/oder quervernetzt ist.
- 5. Kompositmatrix nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin das Hyaluronsäurederivat ein Hyaluronsäureester ist.
- 6. Kompositmatrix nach Anspruch 5, worin der Hyaluronsäureester ein Ethyl- oder Benzylester der Hyaluronsäure ist.
- 7. Kompositmatrix nach einem der vorhergehenden Ansprüche, umfassend Poren mit einem durchschnittlichen Durchmesser im Bereich von $10-1000~\mu m$.

22

PCT/EP99/09444

- 8. Kompositmatrix nach Anspruch 7, worin die Poren einen durchschnittlichen Durchmesser im Bereich von $100-350~\mu m$ aufweisen.
- 9. Kompositmatrix nach Anspruch 7, worin die Poren einen durchschnittlichen Durchmesser im Bereich von 350-1000 μm aufweisen.
- 10. Kompositmatrix nach Anspruch 8 oder 9, worin zusätzlich Poren im Bereich von $10-100~\mu m$ vorhanden sind.
- 11. Kompositmatrix nach einem der vorhergehenden Ansprüche, die Quervernetzungen aufweist.
- 12. Kompositmatrix nach einem der vorhergehenden Ansprüche, umfassend biologisch aktive Verbindungen wie Antibiotika, Verbindungen zur Verbesserung der Zelladhäsion, Calciumsalze, induktive Faktoren oder weitere Glykosaminoglykane und deren Derivate.
- 13. Kompositmatrix nach einem der vorhergehenden Ansprüche, umfassend Chondrozyten, mesenchymale Stamm- und Progenitorzellen, Osteoblasten oder Bindegewebezellen.
- einer porösen Herstellung Verfahren 14. zur Kompositmatrix gemäß einem der Ansprüche 1-13, umfassend das Lösen oder Suspendieren des Hyaluronsäurederivats und des in einem geeigneten ersten hydrolysierten Kollagens Lösungsmittel, die Zugabe einer pulverförmigen Verbindung, die sich in dem ersten Lösungsmittel praktisch nicht löst, die jedoch in einem zweiten Lösungsmittel löslich ist, in dem Matrixbildner Hyaluronsäurederivat und hydrolysiertes die Kollagen praktisch unlöslich sind, zu der Lösung oder Suspension, wobei die pulverförmige Verbindung eine mittlere Korngrößenverteilung im Bereich der gewünschten Porengröße der herzustellenden Kompositmatrix aufweist, das Entfernen des ersten Lösungsmittels und anschließend das Lösen der pulverförmigen Verbindung in einem zweiten Lösungsmittel, in

löst und

PCT/EP99/09444

die pulverförmige Verbindung die sich dem Matrixbildner praktisch nicht lösen.

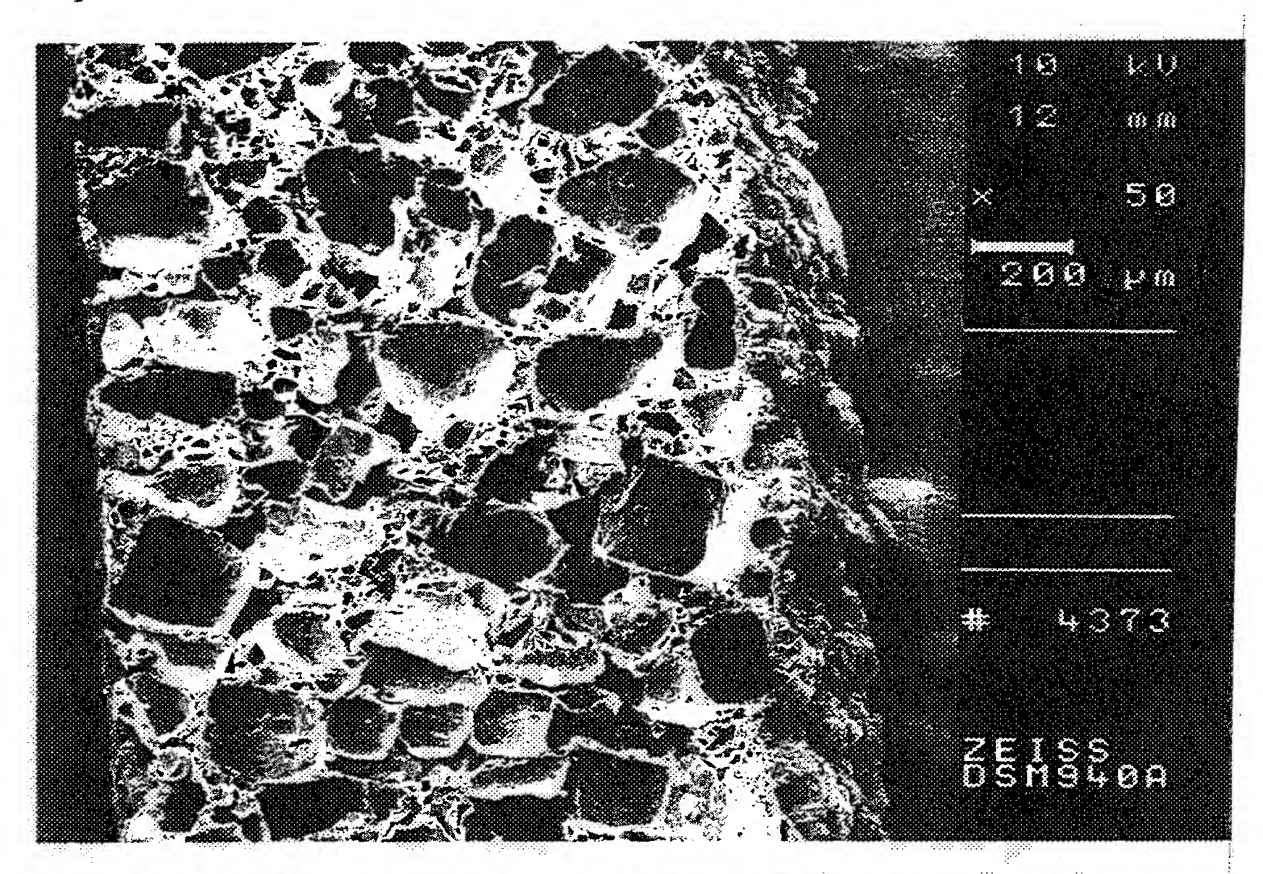
23

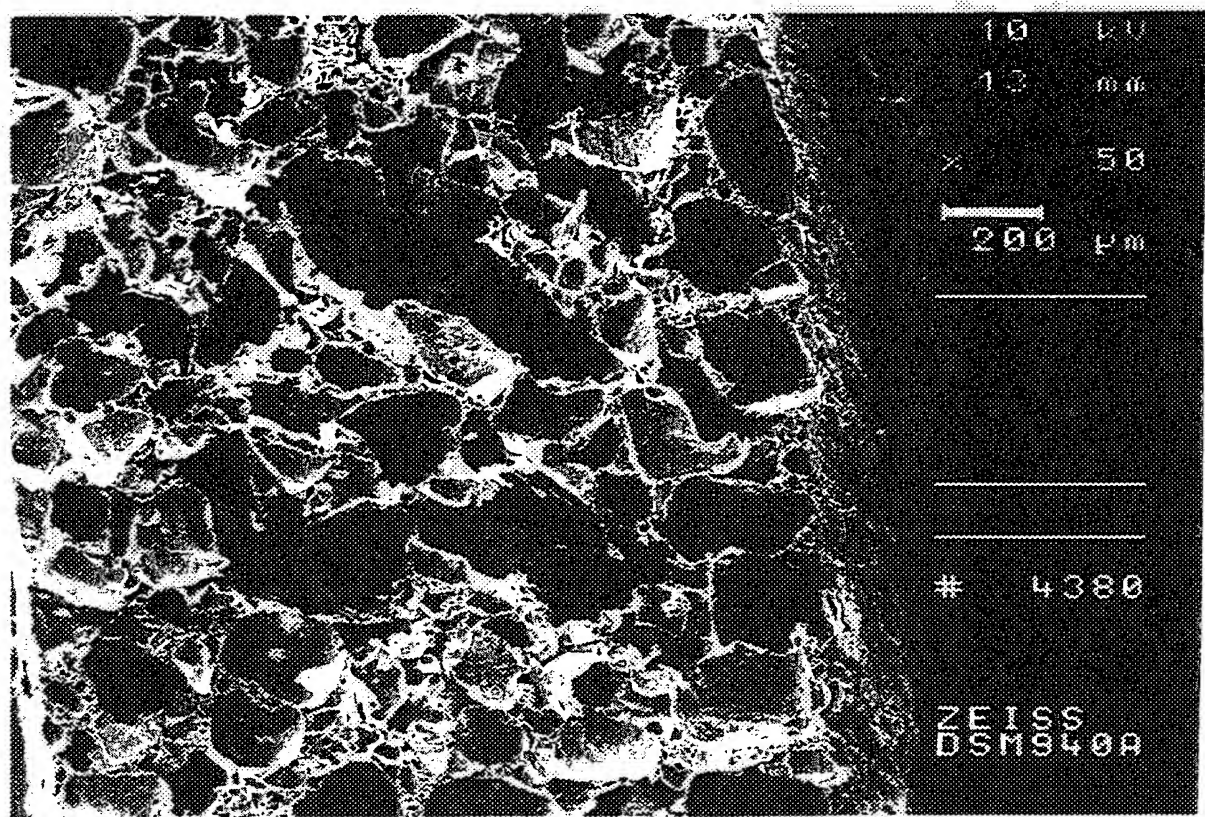
- Verfahren nach Anspruch 14, worin das 15. erste Lösungsmittel 1,1,1,3,3,3-Hexafluorisopropanol ist.
- 16. Verfahren nach Anspruch 14 oder 15, worin die pulverförmige Verbindung ein wasserlösliches Alkali- oder Erdalkalisalz, insbesondere ein Alkalihalogenid wie Natriumchlorid ist.
- 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 14-16, worin das zweite Lösungsmittel Wasser ist.
- 18. Verfahren nach einem der Ansprüche 14-17, worin die Kompositmatrix zusätzlich geformt, getrocknet und gegebenenfalls sterilisiert wird.
- 19. Verfahren nach einem der Ansprüche 14-18, worin die Kompositmatrix zusätzlich gegebenenfalls mit biologisch aktiven Verbindungen und Chondrozyten, mesenchymalen Stammund Progenitorzellen, Osteoblasten oder Bindegewebezellen beladen wird.
- Verwendung einer Kompositmatrix nach einem der 20. Ansprüche 1-13 zur Generierung von differenziertem Gewebe aus Zellen oder mesenchymalen Stammchondrozytären und Progenitorzellen, wobei frisch entnommene oder amplifizierte Zellen zu der Kompositmatrix zugegeben und gegebenenfalls unter chondro-, osteo- oder fibrogenen Bedingungen kultiviert werden.
- 21. Verwendung nach Anspruch 20 zum Tissue Engineering von Gewebstypen des Binde- und Stützapparates, insbesondere von chondralem und ossärem Gewebe.
- nach Anspruch 20 vivo 22. Verwendung zur in Differenzierung der Zellen zu Gewebstypen des Binde- und

Stützapparates, insbesondere zu chondralem und ossärem Gewebe.

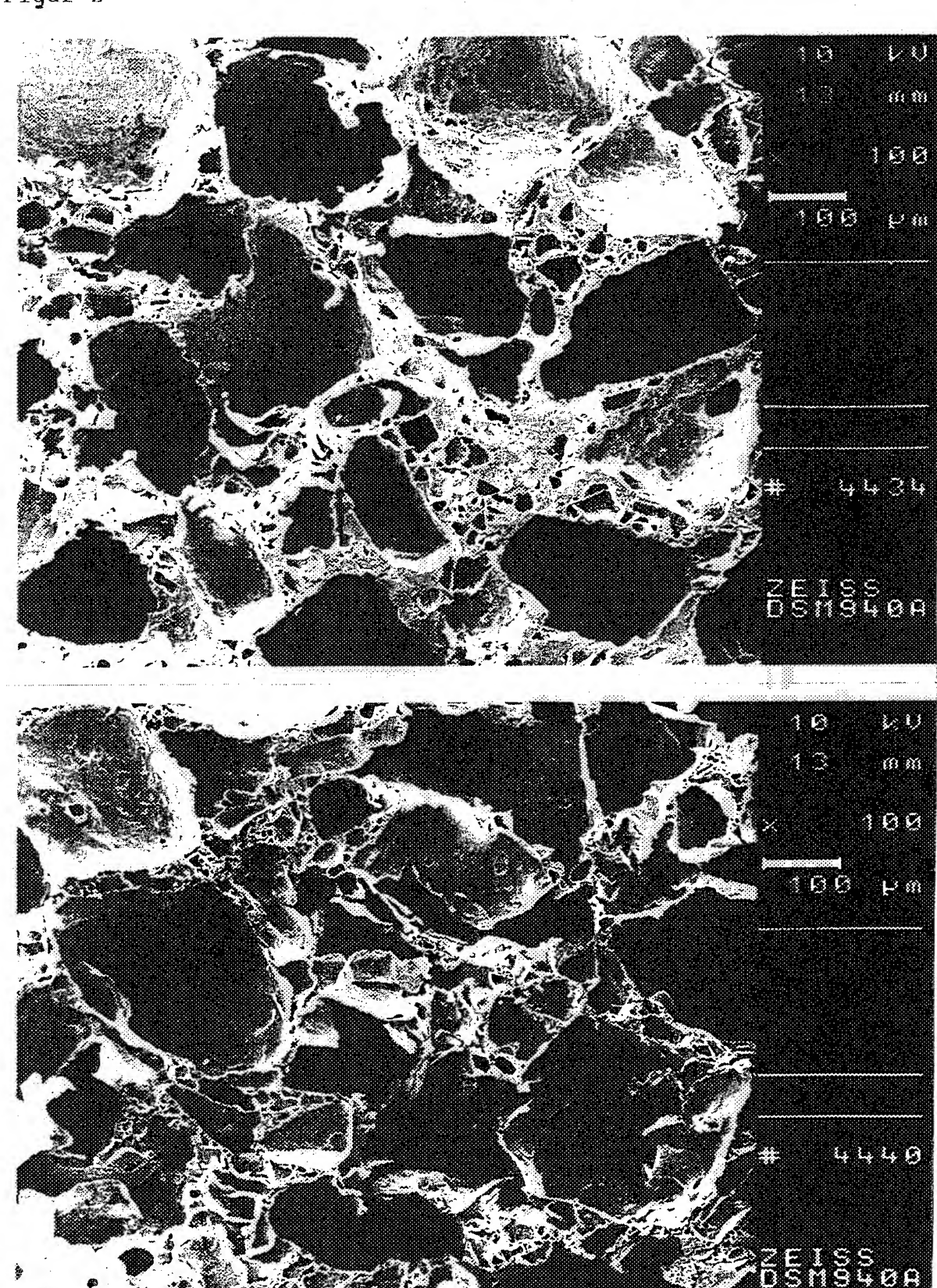
- 23. Implantat, umfassend eine poröse Kompositmatrix nach einem der Ansprüche 1-13.
- 24. Verfahren zur Herstellung eines Implantats gemäß Anspruch 23, worin eine poröse Kompositmatrix nach einem der Ansprüche 1-13 auf die Implantatoberfläche aufgeschichtet wird.

Figur 1

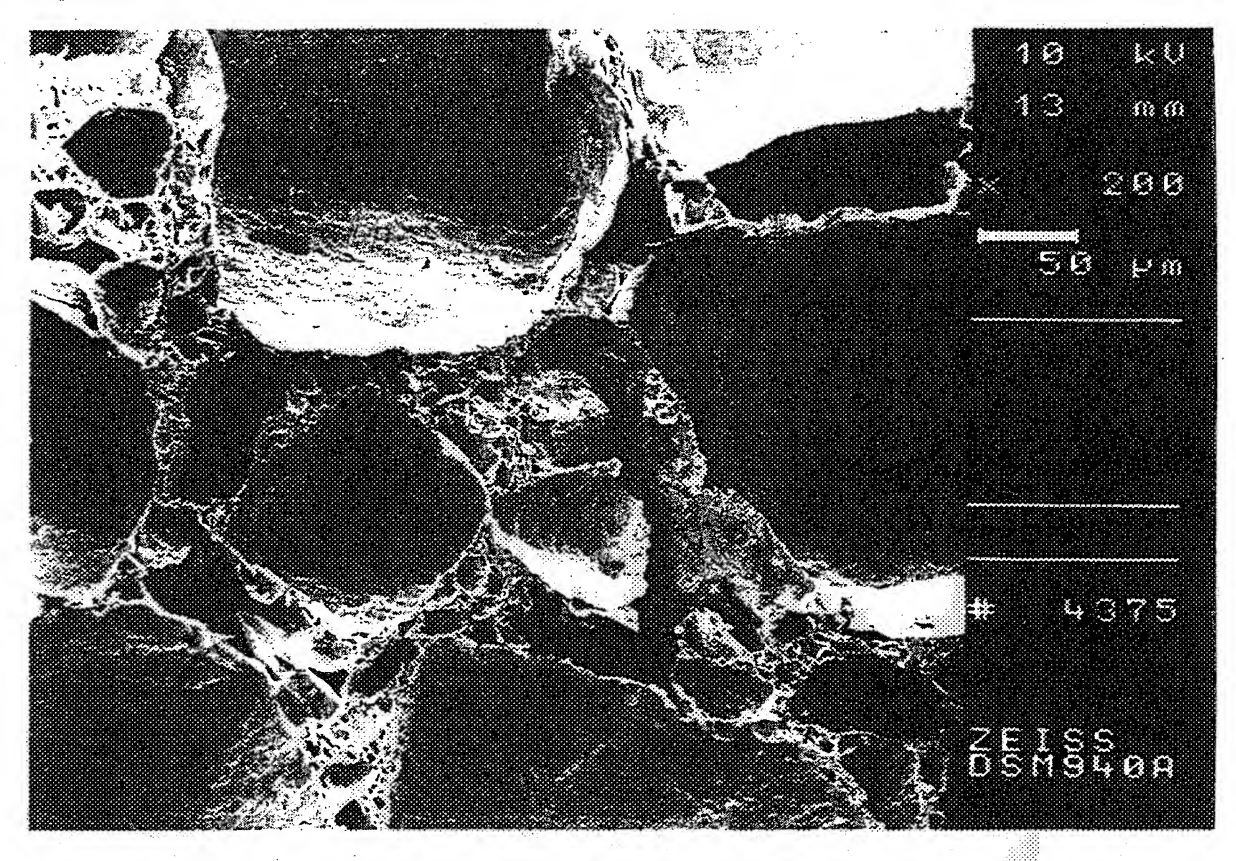


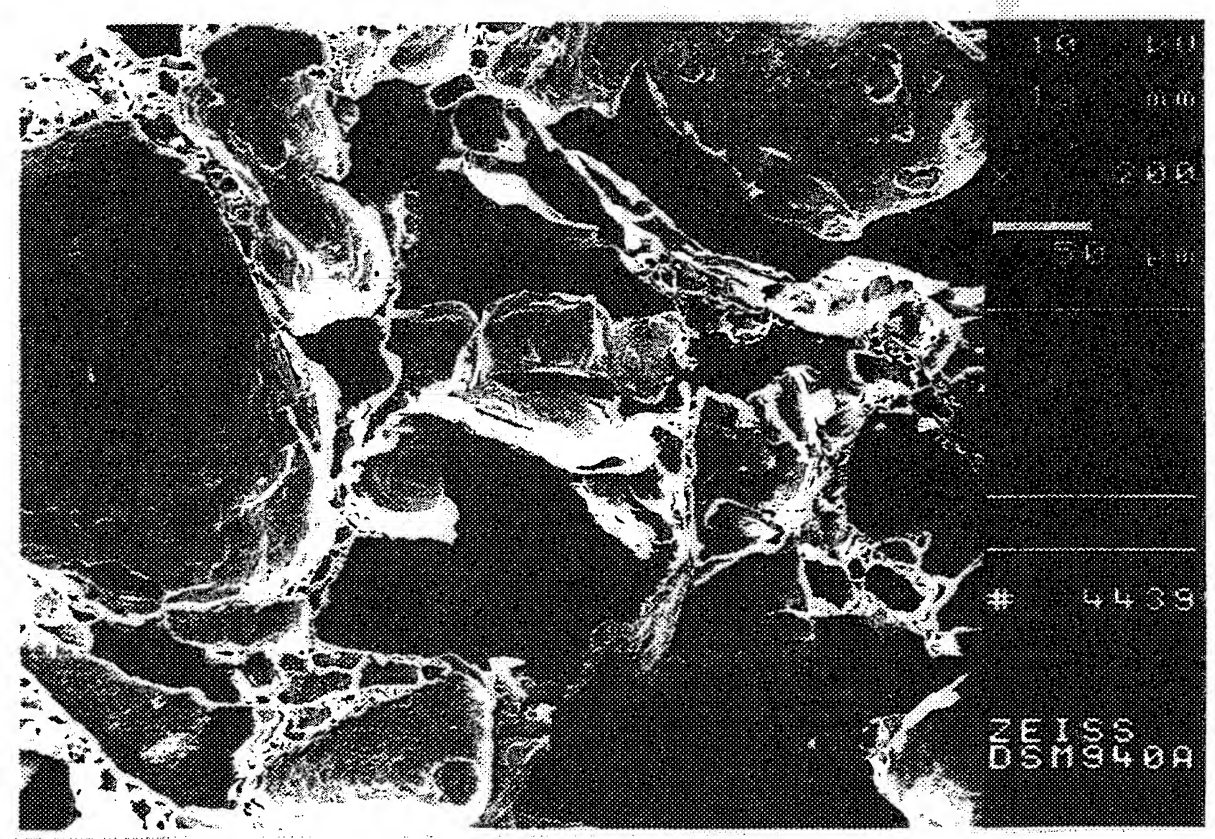


Figur 2

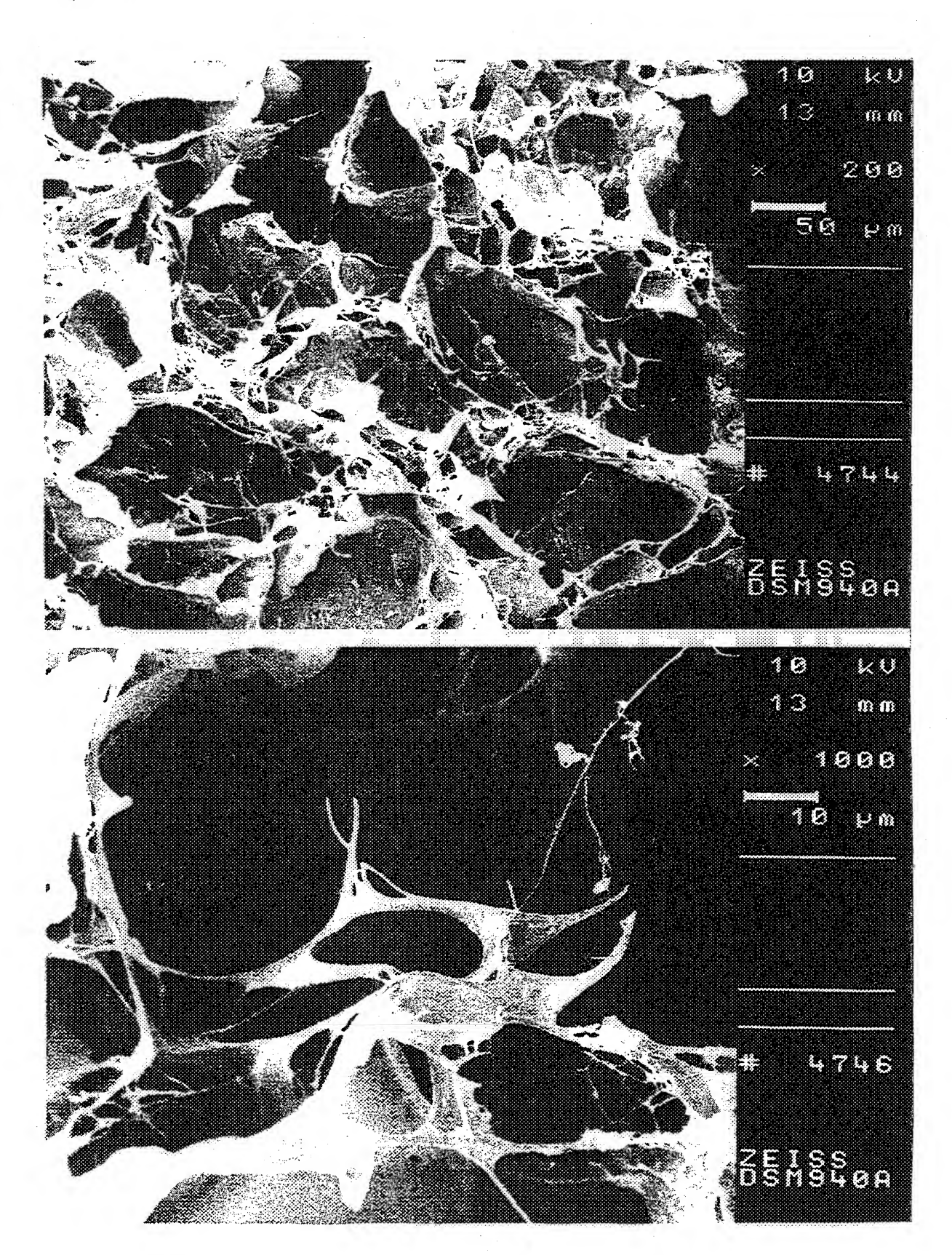


Figur 3





Figur 4



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter: mal Application No PCT/EP 99/09444

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 A61L27/26 A61L27/34 A61L27/38 //C08L89/06,C08L5/08 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61L Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. WO 97 45532 A (UNIV BROWN RES FOUND) 1-24 Y 4 December 1997 (1997-12-04) page 1, line 13 -page 4, line 25 page 6, line 26 -page 7, line 11 page 9, line 7 - line 31 example 1 1-24 WO 98 31345 A (ORQUEST INC) Y 23 July 1998 (1998-07-23) page 8, line 13 - line 19 page 16, line 16 - line 29 example 1 WO 97 18842 A (FIDIA ADVANCED BIOPOLYMERS 1,5,6, Α SRL ; ABATANGELO GIOVANNI (IT); CALLEGAR) 29 May 1997 (1997-05-29) page 3, line 19 -page 4, line 8 page 6, line 20 -page 7, line 17 Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not cited to understand the principle or theory underlying the considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filling date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled other means in the art. *P* document published prior to the international filing date but "&" document member of the same patent family later than the priority date claimed Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 26/04/2000 13 April 2000 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Riswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Diederen, J Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter mai Application No
PCT/EP 99/09444

	Citation of document, with indication where appropriate of the relevant passages	Delevent to eleim No.
ategory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	EP 0 648 480 A (JOHNSON & JOHNSON MEDICAL) 19 April 1995 (1995-04-19) column 2, line 46 -column 4, line 2	1,4,5,7,8,23

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter: nal Application No PCT/EP 99/09444

Patent document cited in search report	t	Publication date	F	Patent family member(s)	Publication date
WO 9745532	Α	04-12-1997	EP	0907721 A	14-04-1999
			US	5939323 A	17-08-1999
WO 9831345	Α	23-07-1998	US	5866165 A	02-02-1999
			AU	5920398 A	07-08-1998
			US	5972385 A	26-10-1999
WO 9718842	Α	29-05-1997	IT	PD950225 A	20-05-1997
			AU	709236 B	26-08-1999
			AU	7693496 A	11-06-1997
			CA	2238011 A	29-05-1997
			EP	0863776 A	16-09-1998
			JP 2	2000500372 T	18-01-2000
EP 0648480	Α	19-04-1995	GB	2281861 A	22-03-1995
			AU	692457 B	11-06-1998
			AU	7300794 A	06-04-1995
			CA	2132368 A	22-03-1995
			JP	7204261 A	08-08-1995
			US	5766631 A	16-06-1998
			ZA	9407063 A	13-03-1996

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interr^{et} nales Aktenzeichen PCT/EP 99/09444

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61L27/26 A61L27/34 A61L27/38 //C08L89/06,C08L5/08 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 A61L Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. WO 97 45532 A (UNIV BROWN RES FOUND) 1-24 4. Dezember 1997 (1997-12-04) Seite 1, Zeile 13 -Seite 4, Zeile 25 Seite 6, Zeile 26 -Seite 7, Zeile 11 Seite 9, Zeile 7 - Zeile 31 Beispiel 1 WO 98 31345 A (ORQUEST INC) 1-24 23. Juli 1998 (1998-07-23) Seite 8, Zeile 13 - Zeile 19 Seite 16, Zeile 16 - Zeile 29 Beispiel 1 WO 97 18842 A (FIDIA ADVANCED BIOPOLYMERS A 1,5,6, SRL ; ABATANGELO GIOVANNI (IT); CALLEGAR) 29. Mai 1997 (1997-05-29) Seite 3, Zeile 19 -Seite 4, Zeile 8 Seite 6, Zeile 20 -Seite 7, Zeile 17 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie entnehmen "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Theorie angegeben ist Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erkann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden */* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 26/04/2000 13. April 2000 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Diederen, J Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interi nales Aktenzeichen
PCT/EP 99/09444

ategorie"	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	EP 0 648 480 A (JOHNSON & JOHNSON MEDICAL) 19. April 1995 (1995-04-19) Spalte 2, Zeile 46 -Spalte 4, Zeile 2	1,4,5,7,8,23

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern ales Aktenzeichen PCT/EP 99/09444

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokun		Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9745532	Α	04-12-1997	EP US	0907721 5939323		14-04-1999 17-08-1999
WO 9831345	Α	23-07-1998	US AU US	5866165 5920398 5972385	A	02-02-1999 07-08-1998 26-10-1999
WO 9718842	A	29-05-1997	IT AU AU CA EP JP 2	PD950225 709236 7693496 2238011 0863776 2000500372	B A A A	20-05-1997 26-08-1999 11-06-1997 29-05-1997 16-09-1998 18-01-2000
EP 0648480	A	19-04-1995	GB AU AU CA JP US ZA	2281861 692457 7300794 2132368 7204261 5766631 9407063	B A A A	22-03-1995 11-06-1998 06-04-1995 22-03-1995 08-08-1995 16-06-1998 13-03-1996